PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-266156

(43) Date of publication of application: 24.10.1989

(51)Int.Cl.

CO8L 53/02 C08F297/04 C09J 3/14

(21)Application number : **63-095837**

(71)Applicant: NIPPON ZEON CO LTD

(22) Date of filing:

19.04.1988

(72)Inventor: KAWABUCHI ICHIRO

ISHII ITSURO

TAKAHASHI HIROYUKI

(54) BLOCK COPOLYMER COMPOSITION FOR SELF-ADHESIVE AND SELF-ADHESIVE **COMPOSITION**

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title copolymer composition excellent in initial adhesive power, holding power, flexibility, workability, and heat stability, by mixing a specified block copolymer having three branched chains with a specified linear diblock copolymer.

CONSTITUTION: The title block copolymer composition is prepared by mixing 50-95wt.% block copolymer having three branched chains, represented by the formula (A-B)3X (wherein A is a polymer block of an aromatic vinyl monomer; B is a polymer block of a conjugated diene monomer; X is a trifunctional or tetrafunctional silane coupling agent residue), in a weight ratio of the polymer block A to the polymer block B of 10:90-30:70, with 50-5wt.% linear diblock copolymer represented by the formula C-I (wherein C is a polymer block of an aromatic vinyl monomer; I is an isoprene polymer block), in a weight ratio of the polymer block C to the polymer block I of 5:95-30:70. This copolymer composition has excellent initial adhesive power, holding power, flexibility, workability, and heat stability; by combining it with a tackifier resin, an excellent self-adhesive composition can be obtained.

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-266156

filnt. Cl. *	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成 1 年(198	9)10月24日
C 08 L 53/02 C 08 F 297/04 C 09 J 3/14	LLY MRE JDJ	7731-4 J 7731-4 J 7038-4 J 審査請求	未請求	請求項の数 2	(全10頁)

図発明の名称 粘着剤用プロック共重合体組成物及び粘着剤組成物

②特 顧 昭63-95837

②出 願 昭63(1988) 4月19日

一 朗 神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目2番1号 日本ゼオン株式会社研究開発センター内
 ②発 明 者 石 井 逸 郎 神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目2番1号 日本ゼオン株式会社研究開発センター内
 ②発 明 者 高 橋 博 之 神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目2番1号 日本ゼオン株式会社研究開発センター内

②出 願 人 日本ゼオン株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目6番1号

明細

1.発明の名称

粘着剤用プロック共重合体組成物及び粘着剤組成物

2.特許請求の範囲

1. 一般式(1) (A-B)2 X (式中、Aは芳香族にエル単量体の重合体プロックを、Bは共分ジェン系単量体の重合体プロックを、X はシラ 基を表わす)で表のまでは4 官能性カップリング剤の残重を表わす)で表わされ、重合体プロック Bの重量比が10/90~30/70である、3分岐状プロック共重合体50~95 極 だこれの重量はが10/90~30/70である、I はイソプレンプレートの重量体の重合体プロックを表わされ、重合体プロックを表わず)で表わされ、重合体プロックを表わず)で表わされ、重合体プロックにの重量比が5/85~30/70である、線状ジプロック共重合体50~5重量%とからなることを特徴とする枯着剤用ブロック共重合体組成物。

2. 請求項1の粘着剤用プロック共重合体組成

物 100重量部及び粘着付与樹脂10~150重量部を含有して成る粘着剤組成物。

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、粘着剤用途に適したプロック共重合体組成物及び粘着剤組成物に関し、さらに詳しくは、初期接着力、保持力、柔軟性、加工性及び熱安定性に優れた、特定組成の3分岐状のプロック共重合体と緩状ジプロック共重合体とよりなるプロック共重合体組成物及びこれを用いて得られる粘着剤組成物に関する。

(従来の技術)

従来から粘着剤組成物のベースポリマーとしてポリスチレン/ポリイソプレンプロック共重合体が用いられているが、線状のプロック共重合体単独では初期接着力に優れるものの保持力に要り、 放射状のプロック共重合体単独では保持力に優れるものの初期接着力が不十分であるため、 放射状プロック共重合体と線状プロック共重合体が組み合わされ

特閒平1-266156(2)

て用いられることが多い(例えば、特別昭51-26938、特別昭61-26647)。 しかしながら、 枯着剤に要求される初期接着力、保持力以外の特性、 すなわち柔軟性、 加工性、 熱安定性等の種々の特性に対する要求をも同時に満足させうるものは、未だ得られていない。

(発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は、上記諸特性のバランスに優れた枯着剤及びこれを得るためのプロック共産合体組成物を得ることにある。 本発明者らは前記目的を達成すべく観意研究の結果、特定の組成を有するプロック共産合体組成物を用いれば初期接着力、保持力、 柔軟性、 加工性及び魅安定性をバランスよく飛躍的に改良できることを見出し、 この知見に基いて本発明を完成するに至った。

(課題を解決するための手段)

かくして本発明によれば、一般式(1)

(A-B)aX (式中、Aは芳香族ビニル単量体の 重合体プロックを、Bは共役ジェン系単量体の重 合体プロックを、Xはシラン系の3官続性又は4

ク共重合体である。

本発明において用いられる3分岐状プロック共進合体に用いられる芳香族ビニル単量体は、特に限定されるものではなく、その具体例としては、スチレン、ローメチルスチレン、ビニルトルエン、ビニルナフタレンなどが挙げられるが、中でもスチレンが好ましい。

本発明において用いられる3分岐状プロック共 重合体に用いられる共役ジェン系単量体も特に限 定されるものではなく、その具体例として、1,3-プタジェン、イソプレン、2,3-ジメチル-1,3-プ タジェン、ピベリレン、2,4-ヘキサジェン等を挙 げることができるが、中でも1,3-ブタジェン、イ ソプレンが好ましい。

本発明において用いられる3分岐状プロック共 重合体における、芳香族ビニル単量体の重合体プロックAの割合は、10~30重量%、好ましくは12~22重量%である。この割合が10重量 %未満では得られるプロック共重合体の保持力が 低下し、また、この割合が30重量%を超えると 官能性カップリング剤の残害を表わす〉で表わされ、重合体プロックAと重合体プロックBの重量比が10/90~30/70である、3分岐状プロック共重合体50~95重量%と、一般式(川) CーI (式中、C は芳香族ビニル単量体の重量体の重合体プロックを、I はイソプレン重合体プロックををプロックを、I はイソプレン重合体プロックとを表わす)で表わされ、重合体プロックCとを多プロックIの重量比が5/95~30/70である、線状プロック共重合体50~5重量%とからな成成でである。なるでは、200重量があるを発剤用プロック共変合体組成物によるの指着剤用プロック共変合体組成物100重量が及び結着剤組成物が提供される。

本発明のプロック共重合体組成物の第一成分である3分岐状プロック共重合体は、芳香族ピニル 単重体の重合体プロックAと、重合活性末端を有する共役ジエン系単量体の重合体プロックBとより成るA-Bプロック共重合体を、シラン系の3 官能性又は4宮能性のカップリング剤により、カップリングさせた構造を有する3分岐状のプロッ

得られるプロック共重合体の初期接着力と柔軟性 とが低下する。

本発明において用いられる3分岐状プロック共 重合体の ポリスチレン換算 重量平均分子量は、 125,000~400,000である。 該分子量 が前記下限以下では得られるプロック共重合体の 保持力が不十分となり、また、 前記上限以上では 得られるプロック共重合体の加工性が不満足なも のとなる。

本発明において用いられる3分岐状プロック共 重合体に使用されるカップリング剤は、シラン系 の3官能性又は4官能性のカップリング剤である。 これ以外のカップリング剤を用いても、初期接着 力、保持力、柔軟性、加工性及び熱安定性のバラ ンスに優れた粘着剤組成物を得るという本発明の 目的を達成することができない。

シラン系の3官能性カップリング剤の具体例と しては、メチルトリクロロシラン、フェニルトリ クロロシラン、エチルトリクロロシラン、ターシ ャリープチルトリクロロシラン、メチルトリプロ モシラン等を、また、シラン系の4官能性カップ リング剤の具体例としては、四塩化シリスン、四 臭化シリスン、テトラメトキシシラン等を例示す ることができるが、シリスン原子を有する3官能 性または4官能性のカップリング剤であれば、こ れらに限定されない。

次に、本発明のプロック共重合体組成物の第二成分である、一般式(II) C-Iで表わされる線状ジプロック共重合体は、芳香族ビニル単量体とイソプレンとをプロック共重合することによって得られる。

本発明においては、線状ジブロック共重合体の合成にイソブレンを用いることが重要であって、これ以外の 1.3-ブタジエン、ピペリレンなどの1,3-共役ジエン系単量体を用いても本発明の効果を得ることはできない。

本発明において用いられる線状ジブロック共重 合体の合成に用いられる芳香族ビニル単量体は、 特に限定されるものではなく、 その具体例として は、スチレン、 α - メチルスチレン、 ビニルトル

~95/50~5、好ましくは50~90/50~10である。この範囲を外れると得られるプロック共重合体組成物の保持力が低下し、3分岐状プロック共重合体の割合が95重量%超の場合には加工性も不満足なものとなる。なお、本発明の効果を損なわない範囲においてプロック共重合体組成物の5重量%以下を3分岐状プロック共重合体及び線状ジプロック共重合体以外のプロック共重合体に置き換えることができる。

本発明のプロック共運合体組成物は、 前記3分 岐状プロック共運合体と镓状ジプロック共運合体 とを、 それぞれ別個に合成した後、 これらを任意 の方法により上記重量比率で混合することによっ て得ることができる。 また、 後述するごとくよっ 合活性末端を有する共役ジエン系単量体の重合体 プロックBが芳香族ビニル単量体の重合体でなっ クAに直接結合したA-Bプロック共
重合体をも ップリングさせて3分岐状プロック共
重合体をお って、上記重量比率の、 3分岐状プロック共 よって、上記重量比率の、 3分岐状プロック共 エン、ビニルナフタレンなどが挙げられるが、中 でもスチレンが好ましい。

本発明において用いられる線状ジブロック共重合体における芳香族ビニル単量体の重合体プロック Cの割合は、5~30重量%、好ましくは10~25 重量%である。この割合が5 重量%未満では得られる線状ジブロック共重合体の保持力が低下し、また、この割合が30重量%を超えると得られる線状ジブロック共重合体の初期接着力が低下する。

本発明において用いられる線状ジブロック共重合体の ポリスチレン換算 重量平均分子量は、50,000~150,000である。分子量が前記下限以下では得られるブロック共重合体の保持力が不十分となり、また、前記上限以上では得られるブロック共重合体の加工性が不満足なものとなる。

本発明のプロック共重合体組成物において、 第一成分 (3分岐状プロック共重合体)と第二成分 (線状ジプロック共重合体)の重量比率は、 50

合体と線状ジブロック共型合体とよりなるブロック共運合体組成物を一時に得ることができる。

本発明において用いられる3分岐状プロック共 重合体の合成方法は、特に限定されるものではないが、たとえば、以下のプロセス(イ)~(ニ)に従って作ることができる。すなわち、

(イ) まず、極性化合物を添加した溶媒中で芳香族ビニル単量体をモノリチウム開始剤により重合させる。

モノリチウム開始剤としては、芳香族ビニル単 歯体及び共役ジエン系単元体の重合を開始し得る 公知のものが使用でき、メチルリチウム、n-プロ ビルリチウム、n-プテルリチウム、sec-プチルリ チウムなどがその代表例として示されるが、特に 好ましいのはn-プチルリチウムである。モノリチ ウム開始剤の使用量は、当業者に周知の方法で、 所望する重合体の分子量に応じて計算により求め よりス

重合宿城は、モノリチウム開始剤に不活性なも のであれば特に限定されるものではなく、例えば、 関鎖炭化水素溶剤、環式炭化水素溶剤又はこれら の混合溶剤が使用される。 閉鎖炭化水素溶剤とし てはn-プタン、イソプタン、あるいはこれらの混 合物; I・ブテン、イソプチレン、 トランス-2-プ テン、シス-2-プテン、あるいはこれらの混合物、 1-ペンテン、トランス-2-ペンテン、シス-2-ペン テンあるいはこれらの混合物; n-ペンタン、イソ ペンタン、 neo-ペンタンあるいはこれらの混合物 ;l-ペンテン、トランス-2-ペンテン、シス-2-ペ ンテンあるいはこれらの混合物などの炭素数4~ 5の間鎖アルカン及びアルケンを例示することが できる。また、環式炭化水素溶剤の具体例として は、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族 化合物、シクロヘキサンなどの脂環式炭化水素を 挙げることができる。 重合温度の制御及び芳香族 ビニル単重体の重合体プロックの分子量分布の制 御の点からは、炭素数4~5の開鎖炭化水素溶剤 と環式炭化水素溶剤とを重量比 5:95~50: 50の範囲、好ましくは10:90~40:60の 範囲の混合溶剤として用いるのが好ましい。

に、 好ましい 極性化合物の使用量は、 モノリチウム 開始剤 1 モル当り 0・1~100モル、 さらに 好ましくは 0・5~20モルの 範囲である。

本発明においては、芳香族ビニル単量体の重合方法は特に限定されず、芳香族ビニル単量体の重全量を用始剤の全量を一括重合系に仕込んで反に強せるパッチ重合、これらを連続的に重合系に供ののでは重合を行るが重量体と関始剤を変加して重合を行かれた。 通常用いられる方法ので、通常用いられる方法ので、 通常ので、 がままりの で、 の 範囲で実施される。 反 に は 20で~70での 範囲で実施される。 反 電 で な の 制御が困難な な 場合には 透流型 経 糖 器 を 設 置 し な の が 好ましい。

(ロ) 次に、重合活性末端を有する芳香族ピニル 単量体の重合体プロックAが存在する重合系に共 役ジェン系単量体を添加して重合を行なわせる。 共役ジェン系単量体は反応熱を制御する上で連続

また、 極性化合物を用いることは必須ではない が、これを用いることにより、重合開始速度の調 弦、 共役ジェン系単量体の重合体のビニル含量の 調整、芳香族ビニル単量体の重合体プロックの分 子量分布の調整などを行なうことができる。 極性 化合物としては、 モノリチウム 開始剤による共役 ジェン系単量体又はこれと芳香族ビニル単量体と の共重合において、ビニル含量調整剤ないしラン ダマイザーとして用いられる公知の極性化合物の うち、比誘電率が2.5~5.0の芳香胺もしくは 脂肪族エーテル又は第3級アミンが使用できる。 このような極性化合物の具体例としては、 ジフェ ニルエーテル、アニソールなどの芳香胺エーテル ;ジェチルエーテル、ジブチルエーテルなどの脂 肪族エーテル; トリメチルアミン、トリエチルア ミン、トリプロピルアミンなどの第3級モノアミ ン類が挙げられ、これらの1種以上が使用される。 芳香族ビニル単量体の重合体プロックの分子量分 布を所定のものとし、得られたプロック共重合体 を含有する粘着剤の特性を獲れたものにするため

的に添加するのが好ましいが、これ以外の添加方法を採用してもよい。かくして、重合活性末端を有する共役ジェン系単量体の重合体プロック B が 芳香族ビニル単量体の重合体プロック A に直接結合した A - B プロック共重合体が生成する。

(ハ) 共役ジェン系単量体の重合反応終了後、 カップリング剤を重合系に添加することにより、 前記性末端を有するA - B プロック共進合体を結合して、目的とする一般式(I) (A - B) 3 X (式中、A は芳香族ビニル単量体の重合体プロックを、B は共役ジェン系単量体の重合体プロックを、 X はシラン系の3 言能性又は4 官能性カップリング例の残蓄を表わす)で表わされる3 分岐状プロック共重合体が得られる。このとき、カップリング反応を促進する化合物を添加することもできる。

本発明においては、カップリング剤の使用量が 重要である。本発明において用いられる3分岐状 プロック共重合体を得るためには、上記シラン系 のカップリング剤の使用量は、重合に使用したモ ノリチウム開始剤1モルに対してシラン系カップ リング剤 1/3モルを使用するのが最適である。

カップリング剤の量を多くすると、 2分岐状のプロック共重合体 ((A-B)2 Xの構造のものをいう。 ただし、 A、 B、 X は前記に同じ) あるいは末端にカップリング剤の残基を有するA-B-Xの構造を有する経状プロック共重合体(ただし、A、 B、 X は前記に同じ)が多量に副生してしまう。

また、3分岐状プロック共重合体と線状ジプロック共重合体とを同時に得ることも可能であり、このためには重合に使用したモノリチウム開始剤1モルに対して1/3モルよりも少ない量の3官能性のカップリング剤を用いる。この量は、目的とするプロック共重合体組成物の組成に応じて計算で求めることができるが、実際上は、モノリチウム開始剤又はカップリング剤の失活などの問題があるため、予備実験を行なうことにより最適値を求めるのがよい。

(二) カップリング反応終了後、必要に応じ水、 アルコール、酸などを添加して重合活性種を失活

ゴムなどの他のポリマーで置き換えることができ z

本発明で使用する粘着付与樹脂としては、本発 明に用いられるプロック共重合体と類似の従来の プロック共重合体を用いた粘着剤に使用されてい る、従来公知の粘着付与樹脂が使用できる。具体 的には、ロジン; 不均化ロジン、二量化ロジン等 の変性ロジン類;グリコール、グリセリン、ペン タエリスリトール等の多価アルコールとロジン又 は変性ロジン類とのエステル化物;テルペン系樹 脂;脂肪族系、芳香族系、脂環族系もしくは脂肪 族-芳香族共重合系の炭化水素樹脂又はこれらの 水素化物;フェノール樹脂;クマロンーインデン 樹脂などが挙げられる。 特に好ましい粘着付与樹 脂は、本発明のプロック共電合体組成物と相密性 のよい脂肪族系または脂肪族ー芳香族共重合系の 炭化水素樹脂である。粘着付与樹脂の使用量は、 プロック共重合体組成物100重量部当り10~ 150重量部である。

本発明の粘着剤組成物には、必要に応じ軟化剤

させ、老化防止剤を添加した後、公知の重合体分離法(例えばスチームストリッピングなど)により重合体を分離し、乾燥工程を経て目的とする3分岐状プロック共運合体、又はこれと線状ジプロック共運合体との混合物が得られる。

本発明において用いられる線状ジアロック共重合体は、上記の3分岐状アロック共重合体の合成プロセス(イ)~(ロ)と同様にして重合括性末端を有するイソプレンの重合体プロックIが芳香族ピニル単量体の重合体プロックCに直接結合した提供C-Iプロック共重合体を得た後、上述のプロセス(ニ)のごとく重合活性種を失活させ、老のではないのでとくである。なる、分離、乾燥工程を経て得ることができる。本発明の粘着剤組成物は本発明のプロック共重合体組成物及び粘着付与樹脂から主としてなるも

本発明の粘着剤組成物に用いるプロック共重合体組成物は、本発明の効果を損なわない限り、 その一部を天然ゴム、 アタジェンゴム、 イソアレン

のである。

(可塑剤)、酸化防止剤、熱安定剤、紫外線吸収剤、充塡剤その他の配合剤を添加することができる。

軟化剤としては粘着剤に使用されている、 従来公知の芳香族系、 パラフィン系又はナフテン系の 伸展袖(エクステンダーオイル); ポリプテン、ポリイソプチレンなどの液状重合体などが使用できる。 軟化剤の使用量は、 通常、 プロック共重合体組成物 1 0 0 重量部以下である。

酸化防止剤としては、2,6-ジ-tert-ブチル-p-クレゾール、ジ-tert-ブチル-4-メチルフェノールなどのヒンダードフェノール系化合物; ジラウリルチオプロピオネートなどのチオジカルボキシレートエステル類; トリス(ノニルフェニル)ホスファイトなどの亜燐酸塩類などが単独であるいは混合して使用される。

本発明の粘着剤組成物は、n-ヘキサン、 シクロ ヘキサン、 ベンゼン、 トルエンなどに溶解して溶 被型の粘着剤として、 乳化剤を用いて水に分散さ

特開平1-266156(6)

せたエマルジョン型の粘着剤として、 あるいは無 溶剤のホットメルト型粘着剤などとして使用する ことができる。特に適しているのはホットメルト 型粘着剤である。

(発明の効果)

かくして本発明によれば、従来技術に比較して、 初期接着力、保持力、柔軟性、加工性及び熱安定 性のパランスに優れた枯着剤用プロック共重合体 組成物を得ることができ、これを枯着付与樹脂と 組み合わせることによって優れた枯着剤組成物を 得ることができる。

〈実施例〉

以下に、実施例を挙げて本発明をさらに具体的 に説明する。なお、実施例、比較例及び参考例中 の部及び光は、特に断りのないかぎり、重量基準 である。

また、本実能例において、重合体の分子量は、 テトラヒドロフランをキャリアーとする高速液体 クロマトグラフィーにより求めたポリスチレン換 算の重量平均分子量である。 さらに、共重合体の

ボリマー①の分子量は29万であり、分子量30万の3分岐状プロック共重合体が95%、分子量10万の線状ジプロック共重合体が5%含まれていた。

参考例2

四塩化シリコンによるカップリング反応を行なわない他は実施別1と同様にしてポリスチレン・ポリイソプレン線状ジブロック共重合体(ポリマー②)を得た。ポリマー②の分子量は10万であった。

参考例3

カップリング剤を フェニルトリクロルシラン3 Bミリモルとし、テトラメチルエチレンジアミン12ミリモルを併用するする他は参考例1と同様にして、プロック共重合体混合物(ポリマー③)を得た。ポリマー③の分子量は29万であり、分子量30万の3分岐状プロック共重合体が5%含まれていた。

参考例 4

組成は、高速液体クロマトグラフィーにより得られた各共重合体のピーク面積から求めた。

参考例1

50 gの耐圧反応器を用い、n-プタン/シクロ ヘキサン=30/70の割合の混合溶剤18.75 ㎏、ジプチルエーテル240ミリモル、開始前n-プチルリチウム120ミリモルを存在させ、30 で1時間、まずスチレン1.52kgを重合し続 いてイソプレン 6 - 4 8 kg を添加し、 反応温度が 50℃から60℃の間になるように還流冷却によ り温度制御しながら約1時間半重合した。次いで、 カップリング剤として四塩化シリコン38ミリモ ルを添加して2時間カップリング反応を行なった。 こののち、反応混合物に重合停止剤としてメタノ ールを50m、酸化防止剤として4-メチル・ジャ tert-プテルフェノールを40g加えてよく混合 し、得られた混合溶液を少量ずつ85~95℃に 加熱された温水中に滴下して溶剤を揮発させた。 得られたポリマーを粉砕し、85℃で熱風乾燥し てプロック共重合体混合物(ポリマー①)を得た。

フェニルトリクロルシランの量を28ミリモルとする他は参考例3と同様にしてプロック共重合体混合物(ポリマー®)を得た。ポリマー®の分・子量は24万であり、分子量30万の3分岐状プロック共重合体が70%、分子量10万の線状ジブロック共重合体が30%含まれていた。

参考例 5

カップリング剤を四塩化スズ39ミリモルとする他は参考例1と同様にしてブロック共重合体混合物(ポリマー⑤)を得た。ポリマー⑤の分子量は30万であり、分子量30万の3分岐状プロック共重合体が90%、分子量20万の2分岐状プロック共重合体が2%、分子量10万の線状ジブロック共重合体が3%合まれていた。

参考例 6

フェニルトリクロルシランの量を50ミリモルとする他は参考例3と同様にしてブロック共量合体混合物(ボリマー®)を得た。 ボリマーのの分子量は22.5万であり、 分子属30万の3分岐

特開平1-266156(ア)

状プロック共重合体が37.5%、分子量20万の2分岐状プロック共重合体が50%含まれ、残りは分子量10万の線状ジプロック共重合体とA-B-Xの構造を有する線状プロック共重合体であった。

参考例?

フェニルトリクロルシランの量を12ミリモルとする他は参考例3と同様にしてプロック共重合体混合物(ポリマー②)を得た。 ポリマー②の分子量は16万であり、分子量30万の3分岐状プロック共重合体が30%、分子量10万の線状ジプロック共重合体が70%含まれていた。

参考例8

カップリング剤を二臭化エチレン50ミリモルとする他は参考例1と同様にしてプロック共重合体混合物(ボリマー®)を得た。ボリマー®の分子量は18万であり、分子量20万の2分岐状プロック共重合体が83%、分子量10万の線状ジプロック共重合体が17%含まれていた。

参考例 9

状プロック共重合体 9 5 %と分子 型 1 0 万の 線状プロック共重合体 5 %との混合物 (ポリマー⑪)、 S / I 比がいずれも 4 0 / 6 0 である分子 量 3 0 万の 3 分岐 状プロック共重合体 9 5 %と分子 量 1 0 万の線状ジプロック共重合体 5 %との混合物 (ポリマー⑫) を得た。

参考例12

スチレン、イソブレンの重合仕込量を変える他は参考例2と同様にして、S/I比がそれぞれ2/98、40/60である、いずれも分子量10万の線状ジブロック共重合体(ポリマー図、 @)を得た。

参考例13

間始剤の量を変える他は参考例1と同様にして、分子量11万の3分岐状プロック共重合体95%と分子量3.5万の線状プロック共重合体5%との混合物(ポリマー®)、分子量51万の3分岐状プロック共重合体95%との混合物(ポリマー®)、分子量27万の3分岐状プロック共重合体95%

開始剤n-プチルリチウムの量を60ミリモル、スチレンの量を0.76kgとする他は 実施例1と同様にして重合活性末端を有するポリスチレンーポリイソプレンプロック共蛋合体を得たのち、 さらにポリスチレン0.76kgを加えて 60℃で2時間重合を継続したのち、実施例1と同様に重合停止以下の操作を行なって、A-I-A (ただし、A、 I は前記に同じ)の構造を有する線状トリプロック共運合体 (ポリマー⑤)を得た。ポリマー⑤の分子量は19万であった。

参考例10

イソプレンに代えてアタジェンを用いる他は参考例2と同様にしてポリスチレンーポリアタジェン接状ジプロック共重合体(ポリマー®)を得た。ポリマー®の分子量は10万であった。

参考例11

スチレン、イソプレンの重合仕込量を変える他は参考例1と同様にして、ポリスチレンプロックとポリイソプレンプロックの重量比(S/1比)がいずれも5/95である分子量30万の3分校

と分子量 9 万の線状ジプロック共重合体 5 % との混合物 (ポリマーの)を得た。なお、これらのプロック共重合体の S/1 比はいずれも 1 9/8 1 であった。

参考例14

開始剤の量を変える他は参考例2と同様にして、分子量が それぞれ3.5万、20万である、いずれもS/I比が19/81の縁状ジプロック共近合体(ボリマー®、ポリマー®)を得た。

実施捌1

第1表に示すプロック共重合体組成物100部を攪拌質型複練機に投入し、これに粘着付与樹脂(クイントン M-100、日本ゼオン解裂)100部、ナフテン系プロセスオイル(シェルフレックス371、シェル化学製)30部及び酸化防止剤(アンテージW-400、川口化学工業解型)1部を添加して、系内を窒素ガスで置換したのち、160~180℃で混練して粘着削組成物を調製した。この粘着削組成物をホットメルトコーターでクラフト紙上に厚さ25μになるように途布し

特開平1-266156(8)

を特徴した。なお、初期接着力の初期接着テープを作製した。なお、初期接着力の測定は、JIS-20237に準じた。すなわち、23℃において傾斜角30度のステンレス板上の斜面に長さ10cmの位置より直径3/32インチがら1インチまでの30種類の大きさの鋼球を初速度0で転がし、粘着テープとなら、すなりの測定はJIS-20237に単じた。すなりち、上記と同様に処理したステンレス板につけ、50℃において1㎏の荷重を加えて、数数サつけ、50℃において1㎏の荷重を加えて、数数サーブがステンレス板より脱落するのに要する。

また、第1表の各プロック共重合体組成物からダンベル型のテストサンプル(標線開節離15 mm、平行部分の幅3 mm、厚さ2 mm)を作製し、その引張テストをJIS-K6301に準じて行ない、破断時の伸びの値を柔軟性の指標とした。

また、加工性については、 JIS-K7210 の方法に準じて溶験粘度を測定してその指標とした。

さらに、熱安定性については、プロック共重合体組成物のペレットを熱風循環式のオープン中に 窒素雰囲気下、185℃で2時間放置したのちに、 プロック共重合体組成物の組成をゲルバーミエー ションクロマトグラフィーで調べ、3分岐状の放射状プロック共重合体の重量割合が、加熱前のそれに対してどの程度減少しているかを測定してその指標とした。

これらの結果を第1表に示す。

第1表の結果から、本発明の3分岐状プロック 共変合体と線状ジプロック共重合体とよりなるプロック共重合体組成物以外のプロック共重合体組成物以外のプロック共重合体組成物を用いても本発明の効果は得られないことが 分かる。

第 1 表

			実 施 例	l		ŀ	t 較 f	Ñ]	
2	苏号	1 - 1	1-2	1-3	1-4	1-5	1-6	1-7	1-8
	ドリマー組成	2/ 0	2/3	4	®/ 0	2/8	2/9	9/0	2/ 5
	重量比	30/70	30/70		30/70	30/70	30/70	30/70	30/70
	共重合体組成(%)								
1.	・3分岐状プロック		·		' .				
	共重合体	66.5	66.5	70.0	66.5	0.0	0.0	66.5	63.
	・線状ジアロック共								
	重合体	33.5	33.5	30.0	8.6	41.9	30.0	3.5	32.
	・その他	0.0	0.0	0.0	24.9	58.1	70.0	30.0	4.
1	初期接着力(鋼球番号)	12	12	12	10	11	11	10	1
1	保持力(分)	≥4000	≥4000	≥4000	600	20	20	700	≩400
ž	染軟性(%)	1300	1300	1300	1200	1300	1300	1200	120
2	存融粘度(万cp)	35	35	35	60	30	30	60	3
į	原安定性(%)	≦2	≦2	≦2	≦2	≨ 2	≦2	≨ 2	≧5

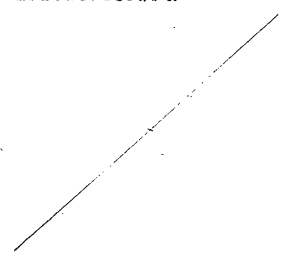
特開平1-266156(9)

実施例2

第2表に示すプロック共重合体組成物から、実施例1と同様にして指着剤組成物を割製し、これらについて実施例1と同様のテストを行なった。 その結果を第2表に示す。

第2表の結果から、プロック共重合体組成物の 組成が本発明の範囲を外れるときは、本発明の効

果が得られないことが分かる。



実	施	例	3

第3表に示すプロック共重合体組成物から、実施例1と同様にして粘着剤組成物を調製し、これらについて実施例1と同様のデストを行なった。

その結果を第3表に示す。

第3 表の結果から、ポリスチレンプロックとポリイソプレンプロックとの重量比が、本発明の条件から外れるときは、本発明の効果が得られないことが分かる。

			ą	ă.			
		比較例		W	施爾		比較例
h 1	会學	2-1	2-2	2-3	7-7	2-2	2-6
3 2 V \$	ポリマー組成 重量比	⊕ ∣	@/@ 45/55	01/08 (D/©	@/@ 10/90	(@
木面 合	共章合体組成(%) ・3分核状プロック				-		
* 3	共産合体・提供シブロック	30.0	52.3	66.5	8.5	92.0	37.5
授事	権の存みの名の方式の	70.0	47.8	3.5	14.5	5.0	20.0
2	共重合体	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	12.5
#2	初別接着力(編球書号) 保持力(分)	12 0	12 \$4000	12 ≥ 4000	11 ≥ 4000	10 2000	88
世	次数性(%) 溶膜粘膜(万cp)	00E 1300	236	1300 35	1200	38	<u>8</u> 8
_	都按定在(%)	VII	CI VII	IIV	~ V∎	78 VB	VI

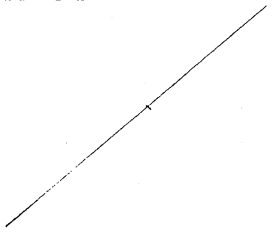
- 1		•		K			
		भ	数数	実施例		共	室
7 1	春母	3-1	3-2	3-3	3-4	3-5	3-6
2 2 4 4	ボリマー諸政職員出	@ 8 @ 5	9 E/8	9 9 8 9 8	@\@ 8\Q	@/@ 30/70	0/9 9/08
共圖合体組	共置合体のS/1比・3分岐状プロック 共配合体 ・雑代ソプロック	5/82	18/61	19/81	19/81	40/60	19/61
	沙	18/82	98/	19/81	38/62	21/79	18/81
	初朋接着力(與球魯号)	61	13	12	6	7	6
华	保持力(分) 戦性神(分)	88	2 5	4000	2200	000 Al	200
	APTH AV	2 C C	3 S (3 K (§ 4.	3 2 °	3 R (
_	る対応は、あり	7	7	7	7	7	7 7

特開平1-266156(10)

実施例4

第4表に示すプロック共重合体組成物から、実施例1と同様にして粘着剤組成物を調整し、これらについて実施例1と同様のデストを行なった。 その結果を第4表に示す。

第4表の結果から、3分岐状プロック共重合体 または線状ジプロック共重合体の分子量が、本発 明の条件から外れるときは、本発明の効果が得ら れないことが分かる。



大学等 上数 例 実施例 比較 例 実施例 比較 例 実施例 出 校 份 別 優別 ッポリマー組成 ②/⑤ ⑥/⑥ ⑥/⑥ ⑥/⑥ ②/⑥ ⑥/⑥ ③/⑥ ③/⑥ 共産合体の分子量(刀) 11 30 30 30 30 30 30 30 51 株理会体 報子製作プロック 数性がプロック 報告者が領導者力(領球者号) 10 14 12 10 10 10 10 10 10 10 30 24000			旅	4 魏		2	
春号 4-1 4-2 4-3 4-4 ボリマー組成 重量比 30/70 30/70 4-4 共通合体の分子重(刀) ・3分域代プロック ・3分域代プロック ・3分域代プフロック ・3分域代プフロック ・3分域代プフロック ・3分域代プロック ・3分域代プロック ・4数状ジプロック ・30 30 30 切開接着力(単球者号) 電合体 10 14 12 10 切開接着力(単球者号) (存持力(分) (存持力(分) (存持力(分) を表表性(%) 10 14 12 10 確特力(分) (存持力(分) (存持力(分) (存持力(分) (方) - 1300 1300 1100 就設定性(%) 会別 - 1300 330 54000 1100 就設定性(%) 会別 - 1300 350 50 50 株設定性(%) - - 52 52 52				1	実施例		
ポリマー組成	7	泰	4 - 1	4-2	4-3	4-4	45
共産合体の分子重(万) ・3分岐状プロック ・接状ツブロック 重合体 切間接着力(鎖球毒号) 10 14 12 10 保持力(分)	コック:	ボリマー盗疫 御電比	@/@ 30/70	@/@ 30/70	@/@ 30/70	@/Œ 30/70	@/@ 30/70
共産合体 11 30 30 30 ・緑状ジブロック 9 4 10 18 重合体 9 4 10 18 切開接着力(鎖球毒号) 10 14 12 10 療持力(分) 0 300 24000 24000 業材性(%) 一 1300 1100 商融社度(方。) 至10 30 35 60 株安定性(%) 三 2 三 2 三 2 三 2	天童台	共産合体の分子量(万) ・3分岐状プロック					
 適合体 9 4 1 10 18 10 14 12 10 成体力(分) 0 300 24000 ≥4000 海校性(%) - 1300 1300 1100 施設在院(万cp) ≤ 10 30 35 60 株安定性(%) ≤ 2 ≤ 2 ≤ 2 	# 32	共職合体・協議シアロック	=	æ	8	R	5
初期接着力(鎮球毒号) 10 14 12 10 (最待力(分) 0 300 孟4000 圣4000 340000 340000 340000 34000 340000 34000 34000 34000 34000 34000 34000 34000 34000 34000 34000 340	位章	警 合体	on.	e	01	13	=
保持力(分) 0 300 34000 ≥4000 業飲性(%) — 1300 1300 1100 超鞍枯度(万cp) ≦10 30 35 60 株安定性(%) ≤2 ≤2 ≤2		初期接着力(编球番号)	01	14	12	01	2
業材性(%) - 1300 1300 1100	李	保持力(分)	0	300	4000	≥4000	Z-4000
遊費枯燥(万cp) ★10 30 35 60 株安定柱(光) ★2 ★2 ★2 ★2		教权在(%)	ı	1300	1300	1100	١
数安定性(%) ≤2 ≤2 ≤2	對	容融粘膜(Jicb)	M 10	8	32	8	8
		熬安定性(%)	ς VII	~ VII	27 VII	c≀ Vli	VII

特許出願人

日本ゼオン株式会社